

**PAKKAUSSELOSTE**  
**CANIDRYL 100 mg tabletti koiralle**  
karprofeeni

**1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN  
VAPAUTTAMISESTAVASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN  
TALOUSALUEELLA, JOS ERI**

Myyntiluvan haltija ja valmistaja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
Irlanti

**2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Canidryl 100 mg tabletti koiralle  
karprofeeni

**3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

**Yksi tabletti (grillatun lihan makuinen) sisältää:**

**Vaikuttava aine:**

Karprofeeni                            100 mg/tabletti

Valkoinen tai luonnonvalkoinen, pyöreä tabletti, jonka toisella puolella on ristikkäisjakouurre. Tabletti voidaan jakaa kahteen tai neljään osaan.

**4. KÄYTTÖAIHEET**

Tulehdusoireiden ja kivun lievittäminen lihas-, luusto- ja nivelperäisissä sairauksissa. Leikkauksen jälkeisen kivun jatkohoitona injektiona aloitetun kipulääkityksen jälkeen.

**5. VASTA-AIHEET**

Ei saa käyttää kissoille.

Ei saa käyttää alle neljän kuukauden ikäisille pennuille.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai jollekin apuaineelle.

Ei saa käyttää sydän-, maksa- tai munuaissairautta sairastaville koirille, eikä silloin, kun on olemassa maha-suolikanavan haavaumien tai verenvuotojen mahdollisuus tai on todettu häiriötä verenkuvassa.

**6. HAITTAVAIKUTUKSET**

Ei-steroidisiin tulehduskipulääkkeisiin tyypillisesti liittyviä haittavaikutuksia, kuten oksentelua,

pehmeitä ulosteita tai ripulia, verensemäisiä ulosteita, ruokahaluttomuutta ja letargiaa (voimakasta väsymystä) on raportoitu. Nämä haittavaikutukset ilmenevät yleensä ensimmäisellä hoitoviikolla, ovat useimmiten ohimeneviä ja katoavat hoidon päätyttyä. Erittäin harvinaisissa tapauksissa haittavaikutukset saattavat olla vakavia tai johtaa kuolemaan.

Jos haittavaikutuksia ilmenee, tulee valmisten käyttö lopettaa ja ottaa yhteys eläinlääkärin. Ei-steroidisten tulehduskipulääkkeiden käyttöön liittyy riski harvinaisista munuaisiin kohdistuvista tai idiosyntaktisista maksan haittavaikutuksista.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

## **7. KOHDE-ELÄINLAJIT**

Koira.

## **8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN**

Suun kautta.

4 mg karprofeenia painokiloa kohti kerran päivässä.

Alkuannos 4 mg karprofeenia painokiloa kohti päivässä kerta-annoksen tai jaettuna kahteen osaan.

Päiväänosta voidaan pienentää kliinisen hoitovasteen niin salliessa.

Hoidon kesto määräytyy vasteen mukaisesti. Valmistetta tulisi käyttää pitkääikaisesti vain eläinlääkärin säädöllisessä valvonnassa.

Ennen leikkausta annetun karprofeeni-injektion jälkeen leikkausen jälkeistä kivunlievitystä ja tulehdusoireiden hoitoa voidaan jatkaa karprofeenitableteilla annoksella 4 mg/kg/vrk viiden vuorokauden ajan. Suositusannostusta ei saa ylittää.

## **9. ANNOSTUSOHJEET**

Säilytä jaetut tabletit läpipaino- tai alkuperäispakkauksessa ja käytä ne 72 tunnin kuluessa. Käytä jaetut tabletit seuraavalla annostelukerralla. Hävitä viimeisen annostelukerran jälkeen jääneet jaetut tabletit.

## **10. VAROAIKA**

Ei oleellinen.

## **11. SÄILYTYSOLOSUHTEET**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Säilytä kuivassa paikassa alkuperäispakkauksessa. Säilytä valolta suojassa. Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu läpipaino- ja alkuperäispakkauksessa.

Säilytä jaetut tabletit läpipaino- tai alkuperäispakkauksessa ja käytä ne 72 tunnin kuluessa. Käytä jaetut tabletit seuraavalla annostelukerralla.

## **12. ERITYISVAROITUKSET**

### **Eläimiä koskevat erityiset varotoimet**

Ei saa käyttää tiineille tai imettäville nartuille.

Ikääntyneillä koirilla valmisten käyttöön liittyy suurentunut riski, joten valmistetta on käytettävä näillä varoen. Jos valmisten käyttö on vältämätöntä, hoidon tulee tapahtua eläinlääkärin tarkassa valvonnassa. Valmisten käyttöä tulee välittää nestehukasta, verimääärän vähyydestä tai matalasta verenpaineesta kärsivillä koirilla, koska tällöin munuaistoksisuuden mahdollinen riski suurenee.

Mahdolisten munuaisille myrkyllisten lääkeaineiden samanaikaista käyttöä tulisi välittää.

Ei-steroidiset tulehduskipulääkkeet voivat ehkäistä fagosytoosia, joten bakteerien aiheuttamien tulehdustilojen hoidon yhteydessä tulee aloittaa sopiva antimikrobinen lääkitys.

Muita ei-steroidisia tulehduskipulääkeitä ei saa antaa samanaikaisesti eikä 24 tunnin aikana valmisten antamisesta. Jotkin tulehduskipulääkkeet voivat sitoutua voimakkaasti plasman proteiineihin ja kilpailla muiden voimakkaasti sitoutuvien lääkkeiden kanssa, mikä saattaa johtaa myrkytystilaan.

Karprofeenia ei saa antaa samanaikaisesti glukokortikoidien kanssa.

Karprofeenille ei ole olemassa spesifistä vasta-ainetta, vaan on noudatettava yleisesti hyväksyttyjä hoitotapoja, joita käytetään steroideihin kuulumattomien tulehduskipulääkeiden (NSAID) yliannostuksessa.

### **Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava**

Jos tabletteja on vahingossa nielty, on käännyttävä välittömästi lääkärin puoleen ja näytettävä tälle pakkausselostetta tai myyntipäällystä. Pese kädet valmisten käsittelyn jälkeen.

## **13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI**

Käyttämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

## **14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY**

31.12.2019

## **15. MUUT TIEDOT**

Eläimille.

Vain eläinlääkärin määräyksestä.

## BIPACKSEDEL

### CANIDRYL 100 mg tablett för hund karprofen

#### 1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING SAMT NAMN PÅ OCH ADRESS TILL DEN TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS INOM EUROPEISKA EKONOMiska SAMARBETSOMRÅDET, OM OLika

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
Irland

#### 2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Canidryl 100 mg tablett för hund  
karprofen

#### 3. AKTIVA SUBSTANSER OCH ÖVRIGA ÄMNEN

**Varje tablett (med smak av grillat kött) innehåller:**

**Aktiv substans:**

Karprofen                    100 mg/tablett

Vit till nästan vit, rund tablett med korslagd brytskåra på ena sidan. Tabletten kan delas i två eller fyra delar.

#### 4. INDIKATIONER

Reduktion av inflammation och smärta orsakade av muskuloskeletalala sjukdomar och ledsjukdomar.  
Som uppföljande behandling till parenteral analgesi vid behandling av postoperativ smärta.

#### 5. KONTRAINDIKATIONER

Skall inte användas till katter.

Skall inte användas till valpar yngre än fyra månader.

Skall inte användas i fall där det förekommer överkänslighet mot den aktiva substansen eller något av hjälpämnen.

Skall inte användas till hundar som lider av hjärt-, lever- eller njursjukdom, om det föreligger risk för gastrointestinal ulceration eller blödning eller vid misstanke om störningar i blodbild.

#### 6. BIVERKNINGAR

Typiska biverkningar som förknippas med NSAID-preparat, såsom kränkningar, lös avföring eller

diarré, blod i avföringen, nedsatt aptit och letargi (kraftig slöhet) har rapporterats. Dessa biverkningar inträffar i allmänhet under den första behandlingsveckan och är i de flesta fall övergående och försvinner när behandlingen avslutas. I mycket sällsynta fall kan biverkningarna vara allvarliga eller dödliga.

Om biverkningar inträffar skall behandlingen avslutas och veterinär uppsökas.

Precis som med andra NSAID-preparat finns en risk för sällsynta njurbiverkningar eller idiosynkratiska leverbiverkningar.

Om du observerar allvarliga biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, meddela din veterinär.

## **7. DJURSLAG**

Hund.

## **8. DOSERING, ADMINISTRERINGSVÄG OCH ADMINISTRERINGSSÄTT PER DJURSLAG**

Oralt.

4 mg karprofen/kg kroppsvikt en gång dagligen.

Startdos 4 mg karprofen/kg kroppsvikt per dag som en dos eller fördelat på två doseringstillfällen.

Dagsdosen kan reduceras, om den kliniska responsen tillåter det.

Behandlingstidens längd är beroende av den kliniska responsen. Långvarig användning av produkten skall ske endast under regelbunden uppsikt av veterinär.

Efter en parenteral karprofeninjektion som getts preoperativt kan den analgetiska och antiinflammatoriska behandlingen fortsättas med karprofentabletter med en dos på 4 mg/kg/dygn under fem dygn.

Den rekommenderade dosen får inte överskridas.

## **9. DOSERINGSANVISNINGAR**

Förvara de delade tabletterna i blister- eller originalförpackningen och använd dem inom 72 timmar.

Använd de delade tabletterna vid nästföljande dosering. Kasta bort de delade tabletter som återstår efter den sista administreringen.

## **10. KARENSTID**

Ej relevant.

## **11. FÖRVARING**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras på torrt ställe i originalförpackningen. Förvaras i skydd mot ljus. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blister- och originalförpackningen.

Förvara de delade tabletterna i blister- eller originalförpackningen och använd dem inom 72 timmar. Använd de delade tabletterna vid nästföljande dosering.

## **12. SÄRSKILDA VARNINGAR**

### **Särskilda försiktighetsåtgärder gällande djur**

Skall inte användas till dräktiga eller lakterande tikar.

Användning till äldre hundar kan innehåra ytterligare risk, varför särskild försiktighet bör iakttas. Om sådan användning inte kan undvikas, skall behandlingen ske i noggrann uppföljning av veterinär. På grund av en ökad risk för njurskador skall användningen av produkten undvikas till uttorkade, hypovolemska (onormalt minskad blodvolym) djur eller djur med lågt blodtryck.

Samtidig medicinering med potentiellt njurtoxiska läkemedel bör undvikas.

Icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel kan hämma fagocytosen, och i samband med behandlingen av bakteriella infektioner skall därför en lämplig antimikroisk läkemedelsbehandling påbörjas.

Övriga icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel får inte ges samtidigt eller inom 24 timmar efter intag av produkten. Vissa antiinflammatoriska läkemedel kan vara höggradigt proteinbundna, och konkurrera med andra läkemedel med hög proteinbindningsgrad och leda till ett förgiftningstillstånd.

Karprofen får inte ges samtidigt med glukokortikoider.

Det finns ingen specifik antagonist mot karprofen, utan allmänt vedertagna och tillämpade behandlingssätt vid överdosering av icke steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID) bör iakttas.

### **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läke medlet**

Vid oavsiktligt intag av tabletter, uppsök omedelbart läkare och visa upp bipacksedeln eller etiketten för läkaren. Tvätta händerna efter hantering av produkten.

## **13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER VID DESTRUKTION AV OANVÄND PRODUKT ELLER AVFALL**

Oanvänt läkemedel levereras till apotek eller problemavfallsanstalt för oskadliggörande.

## **14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNTS**

31.12.2019

## **15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

Endast för djur.

Endast på ordination av veterinär.